

Suibiofer Se (586 mg + 0,998 mg + 0,00403 mg + 0,03 mg + 0,01 mg + 0,0025 mg + 0,08 mg + 0,4 mg)/ml, surowica świńska do 1 ml
Roztwór do wstrzykiwań

Autorisé

- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride
- Nicotinamide
- Cyanocobalamin
- Iron dextran
- Sodium selenite pentahydrate
- Copper sulphate, anhydrous
- Serum, porcine
- Riboflavin sodium phosphate hydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Suibiofer Se (586 mg + 0,998 mg + 0,00403 mg + 0,03 mg + 0,01 mg + 0,0025 mg + 0,08 mg + 0,4 mg)/ml, surowica świńska do 1 ml Roztwór do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.01 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Porc

- Viande et abats. 14 day

Voie sous-cutanée:

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09A

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/03/2001

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

1121

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/03/2001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.